This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-96610

silnt_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)5月30日

C 08 F 220/56 C 07 H 21/02

7252-4C ×

審査請求 有 発明の数 2 (全8頁)

8発明の名称 ニコチンアミドーアデニンージヌクレオチドホスフェートを結合した た高分子物質

②特 願 昭58-204269

塑出 顋 昭58(1983)10月31日

特許法第30条第1項適用 昭和58年10月1日 社団法人日本配辞工学発行の昭和58年度日本配辞工学 会大会講演要旨集において発表

台発明者 荒木

宏 之

町田市旭町三丁目5番1号 電気化学工業株式会社中央研

究所内

母発明者 山崎崎

幸苗

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目1番3号 工業技術院改生 物工業技術研究所内

む出 顋 人 工 葉 技 術 院 長

②指定代理人

工業技術院徵生物工業技術研究所長

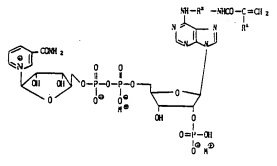
最終頁に続く

明 糟 書

1. 発明の名称

ニコチンアミドーアデニンージヌクレオチ ドホスフエートを結合した高分子物質

- 2. 特許請求の範囲
- (1)アクリルアミドと、一粒式



(式中、R* は水素又はメチル塩、R* は炭素致5~10個の炭素類、又はその中間にアミド粒合又はエーテル結合を有する炭素類であり、波炭素類には含酸素塩が結合していてもよく、Nは揚イオンである)

で表わされる重合性のニコチンアミドーアデニン

- ジスクレオチドホスフェート講真体とをラジカ レ共立合して得られる紹分子物質。 2)アクリル無フミドと、一般式

(式中、R¹ は水瀬又はメチル基、R¹ は炭素数5~10個の炭素類、又はその中間にアミド結合又はエーテル結合を有する炭素類であり、減炭素類には合酸素基が結合していてもよく、Aは増イオンで、ある)

で表わされる重合性のニコチンアミドーアデェン ** ージヌクレオチドホスフエート誘導体と、

一股式

R' | | CH 2=C-R* (式中、R* は水液又はメチルな、R* はーCOOM(

#は短イオンである) スは一 $CONH-R^*-N \stackrel{R^*}{\nearrow} (R^*)$ は決策数 $1\sim5$ 個の炭系領又は中間にアミド語合又はニーテル結合を有する炭流領であり、設炭素領には合意素店が結合してもよく、 R^* 及び R^* は水道、メチル基又はエチル基であり、河ー又は及っていてもよく、またアミノ $E-N \stackrel{R^*}{\nearrow} (R^*)$ は酸付加塩を形成していてもよい)

で表わされるイオン性基を有する重合性化合物と をラジカル共重合して得られる部分子物質。

3. 宛明の詳細な説明

本意明は、ニコチンアミドーアデニンージスク レオチドホスフエートを結合した新規な高分子物 質に関するものである。

酸素反応にあたつて加酸素としてニコチンプミドーアデニンージスクレオチドフオスフエート(以下単にNAOPと略記する)を要求する酵素を用いる磁化還元反応を工業的に実施するためには、高

ランあるいはセフアロースに結合(Eur.J.Biochem. ,49,511(1974). Arch.biochem.Biophys.,168,665 (1975)}しているため、工業的見地からは、実用 性のあるものとは到底雪い違い。また、BrCN法に よる場合は結合収率は明記されていないが、相当 低いものと推察される。一方、ポリエチレンイミ ンへの結合の場合には、比較的高い結合収率で NADPが減分子に結合されているが、その補酵素活 性をみると、もとのNADPの場合に比べて36%にと どまるという低さである。従つて、NADPを結合し た高分子について、安価な武運を用いて簡単に合 成でき、その結合は強固であり、しかも高い抽酵 游活性を有する高分子の満足なものは未だに得ら れておらず、その開発が要望されていた。本発明 者らは、このような要型に応えるべく鏡恋研究を 重ねた結果、本苑明を完成するに到つた。

即ち、本意明は、アクリルアミドと、一収式

NADPを反応系内に保持し、買り返し使用をは ことが経済的見地からは不可欠である。この の深次のためには、NADPを高分子物質に結合 😂 この高分子と係 甚を含む反応故を限外進過膜 あるいはボローファイバーを有する反応器申に入 れて、遠鏡使用するシステムが効果的であること が知られている。しかし、これまでにNAOPを結合 した高分子物質の研究・開発は、国内外において 致少なく、これらのものは、デキストラン(Eur. J.Biochem.,<u>49</u>,511(1974)). ポリエチレンイミン [Eur. J. Biochem., 72, 309(1977)]. セフアロース (Arch. Biochem. Biophys., 168, 865(1975)) などの 限製の高分子にNADPを結合させた高分子物質であ る。これらの合成法は、NADPにあらかじめ宋端に 官能基を有する適当な長さの有機器を導入後、そ の官能基を用いて当該高分子に結合させるという ものである。これらの例では、ポリエチレンイミ ンとの結合時に高価なカルボジイミドを使用(Eur. J.Bioches., 72,309(1977)) したり、比較的安価で あるが、結合の切れやすいBrCN法によりデキスト

(式中、R* は水素又はメチル茲、R* は炭素数5~10個の炭素類、又はその中間にアミド結合又はエーテル結合を有する炭素類であり、該炭素類には含酸素茲が結合していてもよく、Mは脳イオンである)

で汲わされる重合性のニコチンプミドーアデニン ージヌグレオチドホスフェート誘導体とをラジカ ル共重合して得られる部分子物質が遺供される。

また、本意明によれば、アクリルフミドと、前記一般式(I)で表わされる重合性のNADP講解体と、一般式

$$C H_2 = C - R \cdot (II)$$

な 元明の前記高分子物質を顕返し構造単位によりまとめて示すと次の通りである。

$$\begin{array}{c|c} CII_2 - CH & & & & & & \\ \hline CONH_2 & & & & & & \\ \hline OII & 2 - C & & & & \\ \hline CONH_2 & & & & & \\ \hline N & & & & & \\ \hline N & & & & & \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII & OII \\ \hline OII & OII & OII \\ \hline$$

$$\begin{array}{c|c}
- \left(CH_2 CH - CH_2 - CH_2$$

前記式中、 & と m は ii の ii 数 で あり、 n 及 U p は 0 又は正の ii 数 で あり、 R * ~ R * 及 U M は 前記 と 同 じ ご 味 を 有 す る。 ま た、 こ の 式 に お い て 、 & 、 m 、 n 及 U p の 比 は 高 分 子 須 中 の 各部 分 に お い て 不 規 則 で あ る が、 & + n と m と p の 比 は 、 通 ii * 、 10 : 1 : 0 か ら 500 : 1 : 100 ま で の 範 出 で あ り 、 高 分 子 物 奴 の 重 霊 平 均 分 子 豆 は 、 通 ii * 、 10 万 以 下 で あ る 。

前記一般式(1)及び(11)において、8~ は一般

には炭素数5~25を有するものが好ましく用いられ、例えば、以下に示すようなものの使用が好ま しい。

--(CH 2) 4 --

-(CH 2)m-CONH-(CH 2) n-

 $-(CH_2) \circ -CONH-(CH_2) p-CONH-(CH_2) q-$

-(CH 2)r-CONH CH 2 CONH CH 2 CH-(CH 2)s-

これらの式中、 & ~sは1~10の益数であり、Y はヒドロキシ、アルコキシ基等の含酸素基である。

また、前記一般式(II)におけるR®の好ましい 具体例は、一COOH又は次の式で示される酸付加塩 を形成するアミノ基を有するものである。

また、前記で指イオンとして示したN及びNiには、水溶イオン、企風カチオン及びプロトン化した有機塩基のカチオンが包含される。企風カチオンの具体例としては、Na * 、 k * 、 Li * などがあり、有機塩基のカチオンとしては、アンモニウムイオン(NH 4 *)、トリエチルアンモニウムイオン(Et 3 NH *)、ジシクロヘキシルアンモニウムイオン(

アクリルアミドと一般式(1)で扱わされる重合性NADP誘導体及び一般式(1)で扱わされる重合性化合物の使用割合は、アクリルアミド1モルに対し、式(1)の重合性NADP誘導体0.0001~2モル、好ましくは0.001~0.2モル、好ましくは0.001~2モル、好ましくは0.001~2モル、好ましくは0.001~0.2モルの割合である。

本税明の高分子物質は、アクリルアミドと一般 式(1)で表わされる重合性のNADP誘導体、及び必要に応じて添加される一般式(II)で表わされる重 合性化合物をラジカル反応によって共進合させる

排票場60- 96610(4)

ここで、水溶性の高分子物質として持られるが、 この共重合体の製造に願しては、原料NADP誘導体 が70%以上の結合収率で高分子化し得ることが高 速放体クロマトグラフィーから明らかにされた。 本発明の高分子物質は、ラジカル共立合反応によ つて、将られるのであるから、ラジカル共立合反 応の付として、各モノマーの配列のしかたは不規 期である。従つて式(皿)における上記くり返し巣 位を汲わす g. m.n.pの短は、本発明高分子物 質の各部において、全く不規則な値をとつている ものとみなされる。ただし、 g + nと mと p の比(す なわち、くり返し単位の组成比)は、近合反応を 行うにあたつて仕込む各モノマーの濃度比を選ぶ ことによつて翼節することが可能であり、その紅 ((g + n) : m : n)は10:1:0から500:1:100程度 までの適当な虹をとることができる。分子昼に閔 しては、これもラジカル重合反応の常として分子 益分布がかなり広くなるが、開始剤の濃度を選択 することによつて、平均分子量を制御することが できる。後述する陽始剤の条件を遊ぶことによつ

て平均分子量が双千から双十万のものまで低々の 平均分子型の共组合高分子を合成することができ るが、細醇素質性の点からは、重量平均分子及を 1万程度にすることが望ましい。 このようなもの を得るための具体的な双環条件は実施例において 述べられている。

本発明の共重合体の特徴は、各種のデヒドロゲ ナーゼに対して高い細能品質性を行し、高い超合 収率で補酵剤を結合させ得ることである。また、 たとえば式(V)

(A)-NHCH 2 CONH CH 2 CH 2 CONH CH 2 CH 2 NH - COC = CH 2 (V, cit-(武中、(A)はアデニン技のN* 位の部分以外の

NADP 骨格を示す)

で表わされる化合物と、アクリルアミドとの共産 合体(PAーVと略記する)は、酵母のグルタミン酸 デヒドロケナーゼに対して、最大選択で比較して、 元のNADP自体の117%という違い細酸 蒸醤性を示 す。また、式(V)で及わされる重合性のN層の誘導 体と、アクリルアミド及び式(Ⅵ)

CH₂ = C - CO - NH₂ - CH₂ - CH₂ - CH₂ - CH₃
$$\frac{G}{GH_3}$$
 · C₂ - (VI)

で表わされる立合性化合物との共宜合体(PA-V-VI)は、牛肝臓のグルタミン酸デヒドロゲナーゼ に対して、NADPと比較して100%の補酵弱活性を 示す。このように、高分子氣中にカチオン性官能 益を導入することにより、高い征性を示す酸素も あり、本発明による共立合高分子は、その高分子 類中に自由に育電を与え得る特更を有している。 また、ミカエリス定数に関しては、重合性NADP 誌 導体(V)とアクリルアミド及び式(VE)

CH2=CH-COOH で表わされるアクリル酸との共宜合体(Pil-V-VI)では高分子中に含まれる高性はNAOP設度とし てみすと各所デヒドロゲナーゼに対して0.5mH以 下という小さな値であつた。なお、ミカエリス定 数とは、酵素反応において最大速度の半分の速度 を示す基質又は細酸液の濃度であり、この質が小 さい程、より稀潔な濃度においても十分に作用し 掛ることを意味するものであり、また稀薄な濃度 で高分子を加えることにより、反応被の粘度上昇 を抑制できる利点がある。このように、本見明の

喜香は、使用する酵源に取じた望ましい 荷電を自 由に高分子類中に導入することにより高い循性や 低いミカエリ定数を有する高分子を合成できる点 において独特かつ優れたNAUP結合法ということが できる。さらに、アクリルアミドとの共函合体以 外の薪分子と比べても、逆兆役告されているNADP を結合した高分子よりも、本意明による高分子の 方がほとんどの酵淋に対して細酸湯活性が高い。 例えば、前述のデキストラン粒合NADPの グルタミ ン酸デヒドロゲナーゼに対する活性は、NAOPのわ ずか15%にすぎず、また、ポリエチレンイミン箱 合NAOPの場合においても23%であるのに対し、PA - V-Mのこの酵謝に対する活作は、焼に述べた ようにNADPの100%のものぼる。

更に、本発明による高分子においては、NADPと 薄分子本体との間の結合は、 その構造からわかる ように安定であり、前途のデキストランへの結合 体(Eur.J.Bioches.,<u>19</u>,511(1974))の知く、欲々 に海水分解されて、紹介していたNAOPを失うよう なことはない。

時間昭60-96610(5)

ユニ述べた知く、本苑明による共重合高分子は、 11.27を結合した高分子として、 植酵素活性、 結合 収ま立び結合の安定性などの諸点において、 また、 ソスニよっては高分子類中に望ましい荷電を自由 こ付ってきる点など、従来のものよりもすぐれた エ分子である。

冷宛明による共重合高分子の合成は次のように

して行う。先ず、アクリルアミドと式(1)で表わ される重合性NAOP誘導体、あるいは、アクリルア ミドと式(1)で表わされる収合性NADP講び你と式 (1)で表わされる重合性単量体及び重合開始剤を 水に溶かし、チツ森ガスを吹き込みながら2時間 ないしそれ以上誤称する。当合によつては一夜な いしそれ以上放置し、反応の完結をはかる。温度 は、NADPの分解をきたさない吸りどのような温度 でもよく、通常は4~50℃とする。 重合開始剤と しては、K 2 S 2 O a - Nall SO 3 又は、K 2 S 2 O a -ジメチルアミノプロピオニトリル系などの公知の ラジカル重合開始剤が用いられるが、平均分子量 の側御の点からはKzSzO。-NallSOgの系が好ま しい。反応故中の瀘腹は一般に次の通りである。 アクリルアミドは50~500mH、NADP誘導体は0.1~ 100mH、これら以外に海加する重合性単显化は0.1 ~200mMとする。K 2 S 2 O a は0.5~100mM.

NaHSO $_3$ は $0.5\sim100$ mH であり、ジメチルアミノブロピオニトリルを用いる場合は、このものの濃度は $0.5\sim500$ mH とする。これらの化合物の濃度、特

にアクリルアミドと開始剤の過度比が温度の影響 の下で、生成する共重合高分子の平均分子重を決 定する。上記条件においては、平均分子屋が数千 のものから数十万のものまでの種々の平均分子量 の共重合高分子を合成できることは公知の通りで ある。また、酵素の磁風によつては、高分子煩中 に荷電を有した場合が良いこともあり、用いる跡 素に応じて自由に荷電モノマー(前記一般式(Ⅱ) に相当する重合性化合物]を組み入れることがで きる。次にp!lは、NADPの分解をきたさない限りど のようなpHでもよいが、通常2~9の範囲で、好ま しくはpH5~6の微酸性とする。反応後は、ゲル線 過や遠折により未反応モノマーや開始剤を除いた 後、その水溶液を凍結乾燥すると白色温形の脳分 子を得る。また、水溶液を濃縮し、放状残渣にア セトンを加え、生じた白色固形物を減圧乾燥して も、目的物を得ることができる。

次に本発明を実施例により更に詳細に説明する。 実施例 1

N* - {N-(2- [N-(2-メタクリルアミドエ

チル)カルバモイル] エチル]カルバモイルメチル) →NADP 0.68gを少量の水に溶解し、0.4MLiOIIで中 和した後、アクリルアミド4.27gを水に溶解して 加え、更に水を加えて全容を250mgとした。この 溶液を脱気した後、チツ 44 直換し、K 2 S 2 O a 1.2 gを36.5mgの水に溶解し、NaiiSO z 0.45gを4.3mg の水に溶解したものをそれぞれ加え、再び減圧脱 気し、茶内をチツ凝武機して出合を開始した。 反 応は室温で3時間、ゆるやかに提择しながら行な い、反応終了版を資料し、ゲルろ過(セフアデツ クスGー50)を行なつた伎、セルロース遺析チユー プにより遺析を行なつた。遺析内心を凝む乾燥す ることにより、白色固体3.0g(重量基準の収率61 %)を視た(PAーV)。企りン最分析により、この篇 分子にはNADPが130 μ so l / g - 乾燥ポリマーの間 合で結合されており、結合収率は53%であり、グ ルコースー6ーリン酸とグルコースー6ーリン酸デ ヒドロゲナーゼによる340mmにおける吸光皮増加 の測定から算出されたNADPの結合低は73μmol/E 一乾燥ポリマーで、粘合収率は42%であった。ま

持開昭60-96610(6)

と何袋に処理し、K z S z U 。 23 mg及びNaHSO 』 9 ■8を加えることにより反応を開始させた。反応辞 了被はゲル逡過、眼外迴過装置(アミコン製8NC) を用いて精製した後、凍精を繰して白色固体0.31 g(重量基準の収率71%)を得た(PA - V - VI)。全り ン量分析より、結合度Gl μ mo l/g - 乾燥ポリマー 結合収率39%のNADPが結合されており、前記酵素 からの結合度及び結合収率はそれぞれ、52μ αο θ /g-乾燥ポリマー、47%であつた。PA-V-VIの 重量平均分子量は約30000であり、また全りン量 分析と3級アミノ指の定量により、くり返し単位 の組成比(一般式皿における 2 +n と e と p との比) は200:1:20であった。

突旋例 3

iii II laa II aa I

- Hilli

N* - {N-[2- [N-(2-メタクリルアミドエ チル)カルバモイル] エチル]カルバモイルエテル) -NADP 45mgとアクリル酸32mg及びアクリルアミ ド320mgを全容22.5mgとして、実施例1と同様に 処理し、K z S z O a 91 mg及びNaHSO 3 35mgを加えた

一だ、このPA — Vの重量平均分子量の調定は、NADP に類似の化合物であるATPの亚合性誘導体(N° ― (N- [2-(N-(2-メタクリルアミドエテル)カル バモイル]エチル] カルバモイルメチル)ーATP) と本発明で用いるアクリルアミドモノマーとを、 前記と同様に共連合させて高分子物質を得、これ を大型のゲル温過クロマトグラフィーによつて分 画し、各分画の高分子の重量平均分子量を光散乱 法によつて選定し、次いでこの環準高分子を東洋 ソーダ双G3000S¥カラム(7.5mmφ×60cm)にかけ、 その結果から作型した検益線に照らし合わせるこ とにより行なつた。PA-Vの重量平均分子蛋は約 9500であつた。また、全リン量分析から、くり返 し単位の組成比(一般式皿における g + nと sとの 比)は170:1であつた。

Hi

实施例 2

N* - (N-(2- [N-(2-メタクリルアミドエ チル)カルバモイル] エチル]カルバモイルメチルタ ーNADP 45mgとN,Nージメチル(2ーメタクリルアミ ドエチル) アンモニウムクロライド71 eg及びアク

盘装準の収率53%)を得た(PA - V - VI)。全リン 显分析より結合量、結合収率はそれぞれ58μso2 /モー兌版ポリマー及び25%であり、また前記酵素 からの結合度、結合収率はそれぞれ54μmol/g-乾燥ポリマー及び33%であつた。 垂量平均分子量 は約9000であり、また全リン量分析とカルポキシ ル基の定量より、くり返し単位の組成比(一歳式 gにおける & + nと mとpとの比)は220:1:20であ つた.

突旗侧 4

N° ー ([(2-ヒドロキシー3-メタクリロイル アミノブロピル)カルバモイルメチル]カルバモイ ルメチル) - NADP27mgとN,N-ジメチル(2-メタ クリルアミドエチル) アンモニウムクロライド26 ■E及びアクリルアミド192mgを全容5.8mgとして 実施例1と同様の処理を行なつた。遺析内故を讀 縮し、冷アセトン(-20℃)を大量に加えることに より白色団体107≡ε(重量指導の収率44%)を存た (PA - 曜)。 金リン丘分析よる結合症、結合収率は

でれぞれ130 u mo e/g - 乾燥ポリマー及び43%で あり、また前記酵液からの結合度、結合収率はそ れぞれ120 u so l /e - 乾燥ポリマー及び43%であ つた。重量平均分子量は約50000であり、また金 リン量分析と三級アミノルの定景により、 くり返 し単位の組成比(一般パ川における 0 + n と a と p と の比)は82:1:5であった。

实施例 5

【グルコースーG-リン酸デヒドロゲナーゼにみ する活性の調定】

100mMのトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタ ンー塩酸酸 数 液 (PII7.2) 中に、 グルコースー6ーリ ン酸1.2mH、 硫酸マグネシウム7.8mH及びPA — V . PA ー V ー VI も し く は PA ー V ー VI を 結合 NA OP 過度と して0.3mMから0.0375mMの濃度で含む鋳製版(全景 1.24∈g)を讃蔑し、30℃に保温下、0.64μαԹ混 蛋白質量のロイコノストツク・メセンテロイデス・ グルコースー6ーリン位デヒドロゲナーゼ(巡独べ ーリンガー社製)を含む4μ2の酸素液を添加して 反応を開始させた。反応の進行は、340歳におけ

持聞昭60-96610(ア)

ニ━ササーースのガ河を穏時的にレコーダーに記録させ ることによつて追答した。このようにして、結合 (1.27の子ご及における初速度を測定し、これから、 5.プマテカ野海反応における最大速度を算出した。 はよけてで認定したNADPの最大速度を100%とす シェアA - V. PA - V - VIの最大速度はそれぞれ47、 むちであつた.

雪海州 5

で治河5で示した基質被(1.24mg)を、30℃に保 豊立、J.29μs酢溶蛋白質量の酵母を起源とする ソルコースー6ーリン酸デヒドロゲナーゼを含む1 」: 海縣遊波を添加して反応を開始させた。反応 の巡行は、340m≡における吸光皮の増加によつて Jぶした。PA - Vの最大速度はもとのNADPを100 メヒすると、116%を示した。

突逐团 7

9.39311トリエタノールアミン·塩酸塩ー水酸化 ナトリウム級国故(PH8.5)中に、Lーグルタミンロ 5.7**及びPA — V 、PA — V — VI 又はPA — V — VI を 結合MADPの濃度として0.3~0.0188≋Xの濃度で含

○近野被(全量1,24m2)を周黙し、13μg解消頭白 質量の酵母を起談とするグルタメートデヒドロゲ ナーゼ(オリエンタル修修社型)を含む4μ2の修 讃散を添加して反応を開始させた。反応の進行は、 340n≡における吸光度の増加により追称した。PA - VのNAOPの最大進度に対する割合は117%に通

实施例 8

実施例7で示した基代被(1.24 m st)を30℃に保温 下、44世6酵素蛋白質量の年肝臓を起源とするグ ルタメートデヒドロゲナーゼ(四独ペーリンガー 社製)を含む4μαの酵素散を添加して反応を開始 させた。反応の進行は340mmにおける吸光度の均 加により追跡した。PA - V - VI のNADPに対する最 大速度は100%を示した。

特許出願人 工業技術院皮 指定代理人 工菜技術院领生物工菜技術研究



第1頁の続き

Dint_Cl.4

識別記号

厅内整理番号

#(C 08 F 220/56 220:60)

7308 - 4J

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目1番3号 工業技術院微生 英 前 明 物工業技術研究所内

持同昭60-96610(80:

手統初正認 (自発)

昭和59年2月9日

特部厅员官员

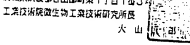
- 1、 事件の表示 昭和 58 年特許葡萄 204269 月
- 2. ऋषाळदक्ष ニコチンアミドーアデニンージスクレオチド ホスフェートを結合した흡分子物質
- 3、 加正をする者 事件との関係、特許出版人

住 所 東京都千代田区證が関1丁日3番1号

K Z (114) 工業技術院長 川 田 浴 邸

4、 指定代理人

Œ M 茨城県筑波郡谷田部町東1丁目1番3号 氏名



- 5、 補正命令の日付 自 元
- 6、 補正により増加する発明の数 な し
- 7、 福正の対象 明和書の「発明の詳細な説明の
- 8、 補正の内容 別紙のとおり